

Läkemedelsverkets författningssamling

ISSN 1101-5225

Ansvarig utgivare: Generaldirektör Kjell Strandberg



Läkemedelsverkets föreskrifter och allmänna råd om kontroll av vinetanol avsedd till motorbränsle;

LVFS
1995: 20

Utkom från trycket
den 30 oktober 1995

beslutade den 13 oktober 1995.

Med stöd av 27 § andra och tredje stycket förordningen (1994: 1715) om EG:s förordningar om jordbruksprodukter meddelar Läkemedelsverket följande föreskrifter och allmänna råd för kontrollen av vinetanol avsedd till motorbränsle vid dess hantering i Sverige.¹

Inledande bestämmelse

1 § I dessa föreskrifter finns bestämmelser om kontroll av hanteringen av vinetanol avsedd till motorbränsle.

Definitioner

2 § Med *mottagare* avses i dessa föreskrifter en anbudsgivare som erhållit sådant kontrakt för inköp av vinetanol som avses i förordningen (EEG) nr 377/93.²

Före leverans till Sverige

3 § Före leverans till Sverige skall mottagaren meddela Läkemedelsverket vilket internationellt kontrollbolag³ som anlitas samt var lagring av vinetanolen kommer att äga rum. Mottagaren skall ange vilka cisterner som kommer att användas och deras volym. Mottagaren skall dessutom bekräfta att cisternerna under tiden vinetanolen lagras inte används för lagring av annan etanol.

Mottagande av båtleverans

4 § Mottagaren skall tillse att det internationella kontrollbolaget närvarar vid mottagande av båtleverans av vinetanol samt vid överföring av vinetanol till lagercistern för att:

¹ Jfr artikel 37 i kommissionens förordning (EEG) nr 377/93 av den 12 februari 1993 om detaljregler för avyttrande av alkohol härrörande från de destillationsåtgärder som beskrivs i artiklarna 35, 36 och 39 i kommissionens förordning (EEG) nr 822/87 och som lagras av interventionsorganen (EGT nr L 43, 20.2.93, s. 6, Celex 393R0377) samt kommissionens förordning (EEG) nr 739/95 av den 31 mars 1995 om inledande av en enkel anbudsinfordran för försäljning av vinalkohol avsedd för användning inom bränslesektorn i Sverige (EGT nr L 73, 1.4.95, s. 68, Celex 395R0739).

² Jfr artikel 1 i kommissionens förordning (EEG) nr 377/93.

³ Jfr artikel 38 i kommissionens förordning (EEG) nr 377/93.

1. mäta mängden etanol i båtens lastutrymmen och efter överföring i cisternerna,
2. beräkna och bedöma eventuell differens mot lastad mängd samt eventuell differens mot lossad mängd efter överföring till cisternerna,
3. vid mottagandet av leverans ta prover på etanolen och analysera dessa,
4. kontrollera att denaturering, i enlighet med Läkemedelsverkets norm, utförs omedelbart efter överföring av vinetanol till cisternerna och på sådant sätt att denatureringsämnen fördelas jämnt i hela volymen,
5. kontrollera att cisternernas öppningar är plomberade efter överföring av vinetanol,
6. vid mottagande av leverans rapportera till Läkemedelsverket när båten avgick från ursprungslandet, vid vilken tidpunkt båten nådde svensk hamn och hur länge båten legat i hamn innan lossning påbörjats samt bifoga uppgift om mottagen mängd samt kopia på analysprotokoll,
7. efter överföring till cisterner rapportera uppmätt mängd etanol, mängd tillsatt denatureringsmedel och resultat av plomberingskontroll till Läkemedelsverket samt bifoga referensprov på den denaturerade etanolen.

Ordermottagning

5 § Mottagaren skall innan försäljning av vinetanol påbörjas underrätta Läkemedelsverket om till vilka kunder vinetanol kommer att säljas och på vilket sätt det säkerställts att inga andra kunder kan beställa vinetanol.

Utlastning till användare av motorbränsle

- 6 § Mottagaren skall vid utlastning till användare av motorbränsle:
1. noggrant mäta utlastad mängd,
 2. plombera lasten och anteckna antalet plomber,
 3. föra anteckningar över när leverans skett, levererad mängd och till vilken kund etanolen levererats,
 4. informera kunden om att vissa kontroller kan komma att utföras i dennes verksamhet samt vilka uppgifter som måste finnas tillgängliga vid kontrollen.

7 § Mottagaren skall tillse att det internationella kontrollbolaget minst en gång per månad kontrollerar att mottagarens utlastning utförs på föreskrivet sätt och rapporterar till Läkemedelsverket.

8 § Mottagaren skall varje månad rapportera till Läkemedelsverket vilken mängd som sålts uppdelat per kund.

Regelbundna uppföljningar

9 § Mottagaren skall tillse att det internationella kontrollbolaget minst en gång per månad hos mottagaren kontrollerar att plomberingar är intakta, mäter volymen i cisternerna samt att resultatet av kontrollen rapporteras till Läkemedelsverket.

10 § Mottagaren skall tillse att det internationella kontrollbolaget en gång varannan månad utför kontroll hos någon av slutanvändarna och att kontrollen omfattar uppgift huruvida plomberna varit intakta vid mottagandet, mottagen mängd, vilka dagar leveranser kommit och uppgift om förbrukad mängd samt körd sträcka (antal kilometer). Mottagaren skall tillse att resultatet av kontrollen rapporteras till Läkemedelsverket.

Slutanvändarintyg

11 § Slutanvändare skall bekräfta att de mottagit utlastad mängd vinetanol samt att etanolen förbrukats för avsett ändamål genom att inge ett intyg härom till Läkemedelsverket (slutanvändarintyg).

Avgifter

12 § Läkemedelsverket utfärdar särskilda bestämmelser om avgifter för kontrollen av vinetanol.

ALLMÄNNA RÅD TILL 5 §

En lämplig åtgärd för att säkerställa att inga andra kunder än de avsedda kan beställa vinetanol kan vara att lägga in spärrar i ett databaserat ordersystem.

ALLMÄNNA RÅD TILL 9 §

Senast en vecka innan kontrollen utförs bör kontrollbolaget informera Läkemedelsverket om tidpunkten för kontrollen. Dagen bör sammanfalla med kontrollen av utlastningsverksamheten enligt 7 § i dessa föreskrifter.

ALLMÄNNA RÅD TILL 10 §

Senast en vecka innan kontrollen utförs bör kontrollbolaget informera Läkemedelsverket om tidpunkten för kontrollen.

ALLMÄNNA RÅD TILL 3, 4, 7, 9 OCH 10 §§

Mottagaren skall stå för kostnaderna för anlitat internationellt kontrollbolag i enlighet med artikel 38 i kommissionens förordning (EEG) nr 377/93.

Dessa föreskrifter träder i kraft två veckor efter den dag då författningen enligt uppgift på den utkom från trycket i Läkemedelsverkets författningssamling. Bestämmelserna tillämpas dock för tid från och med den 1 september 1995.

Läkemedelsverket

KJELL STRANDBERG

Bengt Sjöberg